DIALOG(R)File 352:Derwent WPI
(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007838877

WPI Acc No: 1989-103989/198914

XRAM Acc No: C89-045930

Virus eliminating device – has blood passage, leucocyte removing film, blood plasma separator, and blood plasma passage contg. virus-removing

film

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 1051075 A 19890227 JP 87208180 A 19870824 198914 B

Priority Applications (No Type Date): JP 87208180 A 19870824

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 1051075 A 9

Abstract (Basic): JP 1051075 A

The device comprises a blood passage, a leucocyte removing filter with a blood plasma separator in the passage. A passage of blood plasma is connected to the blood plasma separator at one end and a virus removing film is provided in the blood plasma passage.

USE - Virus can be physically eliminated quickly.

0/3

Title Terms: VIRUS; ELIMINATE; DEVICE; BLOOD; PASSAGE; LEUCOCYTE; REMOVE; FILM; BLOOD; PLASMA; SEPARATE; BLOOD; PLASMA; PASSAGE; CONTAIN; VIRUS;

REMOVE; FILM Derwent Class: D16

International Patent Class (Additional): C12M-001/12; C12N-007/02

File Segment: CPI

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-51075

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

◎公開 昭和64年(1989)2月27日

C 12 M 1/12 C 12 N 7/02 8717-4B 8717-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

図発明の名称

ウイルス除去装置

②特 顋 昭62-208180

②出 願 昭62(1987)8月24日

砂発明 者 真鍋

征 一 大阪府高槻市八丁畷町11番7号 旭化成工業株式会社内

生 电点

切発明者 大野

邦 夫

東京都千代田区内幸町1丁目1番1号 旭メディカル株式

会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

砂代 理 人 弁理士 佐々木 俊哲

明和哲

1. 発明の名称

ウィルス除去装置

## 2. 特許請求の範囲

(1) 血液導入口と血液導出口との間に形成さび血液導力の間に形成とび動性を対象には、白血球除去で、分離装置が設けられ、該血漿分離装置に対象では、水池過速度によるPredがのでは、水池過速を発展をある。10~100 mm、面内径が0.02~0.2~0.2 μm、極少のでは、水池が変が、10~100 mm、位であって、型のでは、水池が変が、10 μmをである。10 μmのでは、10 μmのでは、10

(2) ウィルス除去膜の素材が再生セルロースで

ある特許請求の範囲第 1 項記載のウィルス除去装置。

## 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、体液、特に血液中に存在するウィルスを除去する装置に関する。

近年、医学の進歩により、血液中に存在するウィルス、例えばレトロウィルス(HTLV-L、HIV)や肝炎ウィルスがATL(成人T細胞白血病)、AIDS(後天性免疫不全症候群)、血清肝炎等の疾病の原因となっている事が明らかにされて来ており、体内に存在するウィルスを連やかに除去できる手段が望まれている。

# (従来の技術)

体内に存在するウィルスの除去方法としては、 従来、抗生物質、逆転写酵素阻害剤、免疫賦活剤 等の類物療法が中心に行なわれて来たが、その効 集はあまり無く、ウィルスの完全な除去ができず

# 特開昭64-51075 (2)

に疾病の発症に到ってしまう思者が多かった。

#### (本発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は、上記問題点に鑑み、体液、特に血液中に存在するウィルスを物理的に除去し、血液中のウィルスを減少させる事により、体内のウィルス量を減らし、疾病の発症を防止せしめようとするものであり、血液中のウィルスを短時間のうちに、簡便に、かつ高い効率で除去できる装置を提供しようとするものである。

#### (問題を解決する為の手段)

レトロウィルスを例にとってみると、レトロウィルスは白血球(主にヘルパーT細胞)の中に存在し、一部のレトロウィルスでは血漿中にも存在するといわれている。従って血液から白血球を除去する事および血漿からウィルスを除去する事によって、生体中のウィルス量を大幅に減少せしめる事が可能であると考えられる。

本発明者らは前記目的に沿って鋭意研究を重ね

ある.

本発明で言う白血球除去フィルターとは、白血 球を捕捉、除去し、赤血球や血漿は通過させる フィルターであり、公知の物が使用できる。白血 球を揃提する材料としては、繊維状物質を用いる 事ができる。繊維状物質は、織布状、綿状、不識 布状等どんな形態でも使用できるが、綿状、不識 **布状のものが白血球除去効率が良好であり、中で** も不織布状の物が最も白血球除去効率が良好であ る。繊維状物質の繊維直径は、20μm以下の物 が白血球除去率が良好であり、10μm以下の物 が更に良好である。特に3μm以下の物は好まし い白血球除去率を示し、O. 5から2. 0μmの 物が白血球除去フィルターとした時の血液通過 性、圧力損失、白血球除去効率の全てに優れた性 能を示す。ここで異形断面の繊維は、その断面積 を円に換算した時の直径を繊維直径とする。白血 球除去フィルターは、血液の入口と出口を持つ容 器に繊維状物質を詰めて形成される。繊維状物質 の材質としては、血液を変性させず、人体にとっ

た結果、白血球除去フィルターにより血液中の白血球を除去し、血漿分離装置で分離した血漿中より、ウィルス除去膜によりウィルスを除去する事により、簡便に、短時間のうちに、高い効率で体内のウィルスを除去できる事を見出し、本発明をなすに至った。

すなわち水発明は、血液導入口と血液導出でに形成された血液流路には、白血球除法 型が設けられ、該血性を型が設けられ、該血性を型が設けられ、該血性を型が設けられ、は連及空間に接続した血漿流路には、水池通内の孔径が10~100 nm、面内の孔径が10~2~0・2 μm、極小面内で、型が10・05~0。5 であって、ア・ローのでは、カーの

て安全なものであれば天然繊維、再生繊維、半合成繊維、合成繊維等のいずれでも良いが、ポリプロピレン、セルロースアセラック・ボリアクリロニトリル等のんで、カリア・ボリアクリロニトリルがのかられる。中でもボリエステルは血液との知るのであり、繊維径の細いりないのであり、繊維径の細いりないのでは、20gがのの低は、処理する血液の血液処理では、20gから30gの範囲を目処に決定すれば良い。

本発明で言う血漿分離装置とは、中空糸あるいは平限を用いた腹壁の血漿分離器、違心分離器を 用いた連続血漿分離装置の様なものを言い、血液 を血球成分と血漿成分に分離できる装置の事を含う。中でも中空糸型の血漿分離を設置は、血球成分 は全く含まず、ウィルスを含んだ血漿を効率良く 逃過、分離する事ができるので好んで用いられる。この様な中空糸型血漿分離装置は、セルロースアセテート、ポリスルホン等の紫材で孔径が

## 特開昭64-51075 (3)

0.2μm付近の公知の中空糸を用いたものでー 般に市販されているものを用いる事ができる。

本発明で言うウィルス除去限とは、水波通速度法による平均孔径が10~100㎡m、面内空孔等(Pre)が0.25以上、極小平均孔径が0.02~0.2μm、極小面内空孔率(Pre)が0.05~0.5であって、壁厚方印色がのか0.05~0.5であって、壁厚方印色が変示)が10μmはであるウィルス分離除って変示)が10μmは上であるウィルス分離除った。中空繊維を主要部とするものである。中空繊維を主要部とするものである。中空繊維を主要部とサインにある。中でもでの重合体または共重合体を用いるである。が中でも両生セルロースが最も優れている。かか中でも両生セルロースが最も優れている。

再生セルロースを素材とした多孔性中空繊維とは、内壁表面と外壁表面とを走査型電子顕微鏡で 観察した際、明瞭に孔が認められ、その孔の存在 比率(面積比率)が5%以上をしめている中空繊 維であり、かつその楽材の90%以上がセルロー

時的な減少をおさえることもできる。

また、銅安法セルロース多孔性中空線雑は力学 的性質が優れており、親水性も高く、水溶液系の 波過に好適である。 再生セルロースの粘度平均分 子母は、10×10 以上が好ましい。粘度平均 分子量が小さくなると中空罐舗から溶液中へ溶解 する成分、あるいは分解物の溶出量が増加する。 また分子量の低下に伴って力学的性質の低下が起 り望ましくない。本発明は、主として血液中の ウィルス除去に用いられるため、得られた建液中 に目的物質以外の物質が溶解あるいは分散してい ることは好ましくない。このような銅安法セル ロースからの溶解物量は、NaOH水溶液中への 溶解壁と正の相関性がある。ウィルス除去用中空 繊維としては、40℃で48時間、0.1規定の NaOH水溶液に没漬した際、溶解成分がO.1 %以下が望ましい。

この条件を満足する中空繊維を作製するには、 高純度セルロースからなる原液を用いて網アンモニア法再生セルロースを作製するか、あるいは中 ス分子で構成されているものを意味する。 再生セルロースは、水溶液中あるいは生理食塩水中におけるタンパク質の吸着が著しく小さい。 同一の膜表面積で比較して従来公知の、 たとえばしてタンパク質の吸着量は 1 / 3 以下である。 しかも吸がのタンパク質の脱離が著しく早く、 たとえばかりのタンパク質の脱離が表現の中空繊維を生理的食力がで吸着させると直ちにタンパク質が脱離する。

型繊維を作製後に、 0 . 1 規定の N a O H 水溶液で 7 2 時間以上洗浄処理すれば良い。 高純度セルロース原料を用いれば、上記裕解成分が著しく後少するのでより好ましい。 ここで高純度セルロース含量率が 9 5 重量 光火で、 瓜合度が 7 0 0 以上の木綿リンターおよび木材パルブ等を指す。 これらの原料について 大材パルブ等を指す。 これらの原料にで グリーチング、洗浄工程中での分解および酸 化を防止しつつ、 不純物の混入を避けるために、 常に精製された水を用いると良い。

## 特開昭64-51075 (4)

また極小平均孔径とは2~3の限厚方向での距離依存性での極小値を意味し、極小面内空孔率 Pre とはPreの膜厚方向での距離依存性での極小値を意味する。

一般に被過においては、平均孔径が大きくなる に従って、被過速度が大きくなる。 したがって平 均孔径が大きければ大きいほど作業性の面で望ま しい。 しかし、ウィルス除去を目的にする場合、

でかつ Pre'は 0.5以下であることが必要である。 波過速度を大きく保つには、水波過速度法での平均孔径が 1 0 n m以上、極小平均孔径は 2 0 n m以上でかつ Pre'は 0.05以上であることが必要である。

 平均孔径が大きくなると建液中のウィルス 歳度が上昇し、ウィルス除去率が低下し好ましくない。これらの一般的な傾向は、本発明に用いるウィルス分離除去用多孔性中空繊維にも認められる。しかるに本発明に用いる中空糸では、 層状構造により多段進過が可能なため、ウィルスの除去効率が著しく高い。

ましい。

本発明に用いるウィルス分離除去用多孔性中空 繊維の特徴すなわち、高いウィルス阻止率、大き な破過速度、破液中のタンパク環度が高く経時的 な健適特性の変化が少ないという特徴は、特定さ れた多孔膜形状を与えることによってより発揮さ れる。すなわち本発明を内径200~800μm の円形の断面を持つ中空繊維形状とし、壁厚下 ( µ m 単位で表示) が 2 0 µ m ~ 1 0 0 µ m で. 連続貫通郎を持ち、5~50cmの長さを持つよ うに設計するのが好ましい。これらの特定された 形状により、ウィルスを限外波過する際の共存す るタンパク質の変性が防止できる。おそらくは違 過前の溶液へ負荷される、ずり速度、溶液の流れ (猿線)の平滑さ、および孔を通過する際の局部 的なずり速度とタンパク質の変性とに相関性が存 在するためと思われる。ウィルスを含む溶液中に はタンパク質も混在し、そのため溶液の粘度は健 過時間と共に増大する。中空繊維の長さを長く、 また内径が小さくなると中空繊維に負荷する圧力

# 特開昭64-51075(5)

を大きくする必要がある。内径を大きくすればタンパク質の変性は減少するが、 负荷可能な圧力は急速に減少し、中空繊維内部に残留する溶液量が増大し、また同一有効面積を持つ速過装置として大型化する。したがって内径として 200~800 μmに設計するのが好ましい。中空繊維の長さは内径に応じて変動させるべきであるが、上記の内径範囲の場合には有効長さは5から50cmが適当である。

特定された内径、限尽の条件下ではPre・が増大すると中空繊維の力学的性質は低下する。限外建造速度を大きく、かつウィルスの阻止能を大きく保つには、Pre・の最適範囲は0・15元とが好ましい。この表上、0・45以下であることが好ましい。この実用件下で中空繊維の力学的性質を水中でも十分変用的なでは、セルロース分子銀の配向度が60%以上、結

か、あるいは勧糸後の繊維の電子顕微鏡観察により、直径 0 . 0 2 ~ 数μmの粒子の存在で確認できる。

ここで、先に記述した各々の技術用語 (物性値)の定義とその測定法を以下に示す。

### 桶小平均孔径 桶小面内空孔率

$$r_{3} = \frac{\int_{a}^{\infty} r^{3} N(r) dr}{\int_{a}^{\infty} r^{2} N(r) dr}$$
 (1)

度平均分子型が10万以上であればほぼ目標が達成できる。

本発明に用いるウィルス分離除去用中空繊維は、セルロース濃度3~10重量%の銅アンモニア溶液を紡糸原液として中空繊維を紡糸する工程において、ミクロ相分離を内外壁面から内部に向ってゆっくりと、同一平面内では同時に発生進行させることによって作製される。

Pre=π.r<sup>2</sup> N (r) dr (2)'

「・、およびPreを内壁面からの距離の関数 として測定し、それぞれの極小値を「・・、Pr e'とする。2 「・・が極小平均孔径であり、 Pre'が極小面内空孔率に対応する。

# 水波過速度法による平均孔径

再生セルロースからなる多孔性中空線能のモジュールを作製し、そのモジュール状態で水の設 過速度Q(m2/分)を測定し(3)式に代入することにより平均孔径を算出した。

平均孔径  $(nm + \hat{u}) = 2\sqrt{\frac{Q \cdot d \cdot \mu}{\Delta P \cdot A \cdot P \cdot r \rho}}$  (3) d: 盟厚  $(\mu m)$ 

ΔP: 壁間圧力差 (mmHg)

A:モジュールの有効波過面積(m²)

Prp:空孔率(-)

μ:水の粘性率(センチポイズ)

P r ρ は水膨潤時の見掛け密度ρ a w、 セルロース固体の密度 1 . 5 6 g / m ℓ を用いて(4) 式で算出した。

$$P r \rho = (1 - \rho a w / 1.56)$$
 (4)

### 特開昭64-51075 (6)

#### 分子類の配向度

180-H 180 × 100(%)で与えられる。

ウィルス除去膜は、例えば前記した中空繊維を 容器に充壌し、その両端面を集束接着し、中空線

こで血球成分とウィルスを含む血漿とに分離され、ウィルスを含む血漿は、血漿液路 5 を通り、ウィルス除去膜 6 に導かれ、ここで血漿中のウィルスが破過により除去される。ウィルスを除去された血漿は血液液路 8 と血漿液路 7 との接続により混合され、血液導出口 9 から導出される。血液導出口 9 から導出される。血液導出口 9 から導出される。血液導出口 9 から導出される。血液は、ウィルスを含む白血球および血漿中のウィルスを除去されているので血液中のウィルスを除去されているので血液中のウィルス

第2図は本発明ウィルス除去装置の別の例を示すものであるが、血液導入口1からの血液旋路2 に先ず血漿分離装置4を配し、血漿分離装置4の血漿遊路5にウィルス除去服6を配し、ウィルス除去服6を配し、ウィルス除去服6を配し、ウィルス除去股6の下流側の血液流路8とを接続した後、血液流路の更に下流側に白血球除去フィルター3を配しいの更に下流側に白血球除去フィルター3を配しいても第1図の例と同様に、ウィルス濃度の非常に低い血液が得られる。 粒の内側から外側、あるいは、中空繊維の外側から内側への血漿流路を形成する事により構成される。構造自体は中空系型人工腎臓あるいは、中空系型の血漿分離装置と同様のものを用いる事ができる。

第3図は本発明ウィルス除去装置の更に別な例を示すものである。血液導入口1からの血液造器 4 を配し、血漿分離装置 4 を配り、血漿分離装置 5 に ウィルス除去膜 6 を配け 血球管 7 ィルター 3 を配し、血漿分離装置 4 より下流側の血液流路 8 に は 白 血球除 波で カリ、且つ、白血球除 5 と ウィルター 3 の で 下流側の 6 の 下 流 の 8 と ウィルス ト た る 血液 に 8 と ウィルス ト 流 神 出口の の ま な の で な る の ま な に に い 血液 が 4 ら れ る に の カィルス 流 市 の ま な に に い 血液 が 4 られ る に ・ ウィルス 流 市 の ま な に 低 い 血液 が 4 られ る に ・ ウィルス 流 市 の ま な に 低 い 血液 が 4 られ る ・

#### (発明の効果)

本発明のウィルス除去装置を用いる事により、血液中の白血球に存在するウィルスの大部分、および血漿中に存在するウィルスの多くを血液導入口から血液事出口まで血液が1回過過する間になせってきる。従って血液を複数回繰り返し通過させれば、血液中に含まれるウィルスの殆どは血中から除去される。従って、ウィルス感染思考血液を

# 特開昭64-51075 (フ)

本発明ウィルス除去装置で処理すれば、患者血液中のウィルス適度は大幅に下がり、患者の発症を抑える効果が期待でき、発症に至る前に患者自身の免疫力でウィルスの完全排除も期待できる。本発明は、ウィルス感染者の発症抑制、完全治癒の効果が期待できる。

更に、本発明ウィルス除去装置は、操作が簡便であり、また、血液処理も短時間であり、かつ、 ウィルス除去効率も高い。

#### (実施例)

以下、本発明ウィルス除去装置を実施例によって説明する。

実施例では、血漿中のウィルスは、コロイダルシリカで代用し、白血球中のウィルスは白血球除去率をもって評価した。

#### 夹施例 1

白血球除去フィルターとして、繊維直径1.7 μm、重量25gのポリエステル不織布を中心に 直径10mmの空間を持った円筒状に巻き、内径

助出口(外径 0 . 6 mm ø)より 2 . 2 m l /分で落下方向に吐出した。吐出された液はアセトン4 4 重量 %、アンモニア 0 . 5 8 重量 %、水5 5 . 4 2 重量 %の混合 溶液(2 5 . 0 ℃ ±0 . 1 ℃に制御されている)中に直接浸渍され、5 . 1 m /分の速度で色き取られた。なお、吐出直後の透明界色状の繊維は紡糸工程が進むに従って次第に白色化し、ミクロ相分離を生起しつつあることが肉眼で観察された。

その後聚固が進行し、巻取り工程では繊維としての形状で背白色の中空繊維となる。この中空繊維を定長で20℃のアセトン/水(50/50重量比)に1時間浸漬する。

その後、2 瓜鼠%の硫酸水溶液でセルロースへ再生し、その後水洗した。水洗された中空繊維をアセトン溶液中に浸液し、水とアセトンとの溶媒温換後、約10%の延伸下で中空繊維内部のアセトンを風乾により除去した。得られた中空繊維の構造特性は、水波過速度法による平均孔径が35μm、面内空孔率(Pre)が0.45、極小平

40 mm、長さ180 mmのカラムに充壌し、不 雄布円筒の外側から内側に向かう血液流路が形成 される様に成型したものを用いた。

血漿分離装置としては、最大孔径 0.2μm、 内径330 μm、膜圧75 μmのセルロース・ ジ・アセテート・ホローファイバー、膜面積 0.5㎡より成る血漿分離器(旭メディカル社 製、プラズマフローAP-05H)を使用した。 ウィルス除去膜に使用した、ウィルス分離除去用 多孔性中空線維は以下の様にして製造した。すな わち、セルロースリンター(αーセルロース含有 型96%以上、平均分子量2.6×10<sup>6</sup>)を、 公知の方法で調整した銅アンモニア溶液中に 7. 0重量%の適度で溶解し、建過脱泡を行い、 **紡糸原液とした。この紡糸原液を25.0℃±** 0.1℃の一定温度に制御しつつ環状紡出口の外 側勒出口(外径2mmø)より2.0ml/分で 吐出した。一方、中空剤として、アセトン44度 **畳%、アンモニア0.60 重畳%、水55.40** 瓜型%の22.0℃±0.1℃の混合溶液を中央

均孔径が 0 . 1 1 μm、極小面内空孔率 ( P r e ) が 0 . 2 6 、層数が 6 0 、壁厚 ( T ) が 3 1 μm であった。

この中空繊維を100000木、及さ20cmに 東ねて円筒状のモジュールに成型した。モジュールを認過使用前に蒸気減菌し、その後生理的食塩水で中空繊維内部を洗浄した。

以上述べた各部品を第1図に示した装置に組み立て、血液中のウィルス除去性能を測定したをとして、血液中のウィルス除去性能を測定したそとして直径35~55nmのコロイダルシリカ(610)は代成工業(株)製、Cataloid、SIIIの割合で担ぜたものを使用した。血清肝炎ウィルスは42nm、レトロウィルスは100、本は100mmの直径を持つ粒子である。また、の血する野で代用した。

#### 特開昭64-51075 (8)

血液は血液導入口より70m8/分の液速で流 し、血、塩、次路には血漿を20m8/分の液速で流 した。この条件で38の血液を処理し、処理後の 全血白血球数おより出て来た血液の白血球機にの ち、血血液が出口より出で、38処理時のウィルシリカ線度、38処理時のウィルシリカ線でロイダルシリカ線ではチェルク染色および血球線を した。白血球線をはチェルク染色および血球は原子 吸光法により測定した。

その結果、処理後の全血では白血球は99.7%除去できており、コロイダルシリカは99%除去できていた。またウィルス除去膜通過後の血漿にはコロイダルシリカは検出されなかった。

また、処理後全血の血漿蛋白濃度を調べたところ、アルブミンは99.8%回収されており、免疫グロブリンGは87.2%回収されていた。

すなわち、血中の有用蛋白はあまり除去されないにもかかわらず、ウィルスが存在している白血 球の殆どと、血漿中のウィルスの約半分が除去さ

%除去できており、コロイダルシリカは47%除去できていた。また、ウィルス除去膜通過後の血漿にはコロイダルシリカは検出されなかった。また、処理後全血の血漿蛋白濃度を調べたところ、アルブミンは99.9%、免疫グロブリンGは88.4%回収されていた。

#### 実施例3

白血球除去フィルター、血漿分離装置、およびウィルス除去膜は実施例1と同様のものを用いた。上記各部品を第3図に示した装置に組み立て、血液中のウィルス除去性能を測定した。本実施例においても実施例1と同様、直径35~55 nmのコロイダルシリカを5 mg/dgの割合で混ぜたACD加新鮮牛血を評価に用いた。

血液は血液導入口より 7 0 m 2 / 分の流速で流し、血漿流路には血漿を 2 0 m 2 / 分の流速で流した。この条件で 3 2 の血液を処理し、処理の全血白血球数 およびコロイダル シリカ 濃度、すなわち、血液導出口より出て来た血液の白血球濃度 およびコロイダルシリカ 濃度、 3 2 処理時のウィル

れた事になる。血液を再循環する事により、血漿 中のウィルス濃度は更に低い値になるものと考え られる。

#### 灾施例 2

白血球除去フィルター、血漿分離装置、およびウィルス除去阪は実施例1と同様のものを用いた。上記各部品を第2図に示した装置に組み立て、血液中のウィルス除去性能を測定した。本実施例においても実施例1と同様、直径35~55nmのコロイダルシリカを5mg/d1の別合で混ぜたACD加新鮮牛血を評価に用いた。

血液は血液導入口より70m2/分の流速で流 し、血漿流路には血漿を20m2/分の流速で流 した。この条件で32の血液を処理し、処理の全 血白血球数およびコロイダルシリカ減度、すなわ ち、血液導出口より出て来た血液の白血球濃度 よびコロイダルシリカ濃度、32処理時のウィル ス除去膜通過後の血漿コロイダルシリカ濃度を測 定した。分析方法は実施例1と同様に行なった。

その結果、処理後の全血では白血球が99.1

ス除去限通過後の血漿コロイダルシリカ濃度を測定した。分析方法は実施例1と同様に行なった。

その結果、処理後の全血では白血球が99. 1 %除去できており、コロイダルシリカは49%除去できていた。また、ウィルス除去限通過後の血漿にはコロイダルシリカは検出されなかった。また、処理後全血の血漿蛋白過度を調べたところ、アルブミンは99. 7%、免疫グロブリンGは87. 6%回収されていた。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1 図、第2 図、第3 図は、それぞれ本発明 ウィルス除去装置の異なった構成例を示す模式図 である。

1:血液導入口

2:血液液路

3:白血球除去フィルター

4: 血漿分離装置

5:血漿流路

6:ウィルス除去膜

# 特開昭64-51075 (9)

7 : ウィルス除去膜の下流師の血漿流路 8 : 血漿分離装置より下流の血液流路

9:血液導出口

代理人 弁理士 佐々木 俊哲





